

နိုင်တော်ဌြစ်ဝိပြားရေးတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့  
 တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ  
 (နိုင်တော်ဌြစ်ဝိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့ဥပဒေအမှတ်-၇/၉၆)  
 ၁၃၅၈ ခုနှစ်၊ ဒုတိယဝါဆိုလဆန်း ၁၀ ရက်  
 (၁၉၉၆ ခုနှစ်၊ ဧပြီလ ၂၅ ရက်)

နိုင်တော်ဌြစ်ဝိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့သည် အောက်ပါဥပဒေကို ပြောန်း  
 လိုက်သည်။

**အခန်း(၁)**  
**အမည်နှင့် အမိန့်ပြုဖော်ပြချက်**

- ၁။ ဤဥပဒေကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသောအောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း  
 အမိန့်ပြုဖော်ပြချက် သက်ရောက်စေရမည်—
- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန်တို့အတွက်  
 ရောဂါရာဖွေရန်၊ ကုသရန်၊ ကျိုးမာရေးတိုးတက်စေရန်  
 သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှုတစ်ခုခုဖြစ်စေရန် တိုင်းရင်း  
 ဆေးပညာကိုအခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ်  
 ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ပိုက်၍ဖြစ်စေ  
 အထုံးပြုရန် ပြည်တွင်းတွင်ဖော်စပ်သည့်ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။  
 ယင်းစကားရပ်တွင် ကျိုးမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အခါအား  
 လျှော့စွာ အမိန့်ပြောစြောစာတုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု  
 သတ်မှတ်သောပစ္စည်းလည်းပါဝင်သည်။
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးပညာဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ်၊ ဘေသနာနယ်၊  
 နက္ခတ္တာနယ်၊ ပိဋက္ခနယ်တည်းဟူသော နယ်ကြီး ၄ ပါး  
 အနက် တစ်ပါးပါးနှင့်အကျိုးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့  
 ကြောင်းဆေးပညာရပ်ကိုဆိုသည်။

- J
- (က) အာကာရိုင်အဖွဲ့ဆိုသည်မှာ အမျိုးသားဆေးဝါးချပော်အရ ဖွဲ့စည်းထားသည့် မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာကာရိုင်အဖွဲ့တွင် ဤဥပဒေပုံမ ၄ ပါပြီဌာန်းချက်ဖြင့် ဖြည့်စွဲကြော်ဖွဲ့စည်းထားသောအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (လ) အမိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ အာကာရိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု၏ ကျွန်းမာရေး စောင့်ရောက်မှုတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (က) စံမည့်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံ တင်စဉ်က ဖော်ပြထားသောဆေးဖုံး၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီ မဟုတ်ပေါ်စပ်ထံထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (ခ) ပျော်စီးဝိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွှာနှင့်ဖြော်စပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးသို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ခါတ်သဘာဝဖြစ်ခေါ် အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (အ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတစ်ခုခုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာမခံထားသော ဆေးဝါးအာနိသင်၊ ဆေးဝါး၏ အစွမ်းထက်မြှုက်မှု၊ ဘေးဥပဒ် ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေးများမရှိတော့ကြောင်း သိရှိ စေရန် အာကာရိုင်အဖွဲ့၏ အတည်ပြုချက်အရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လှပ်သွားက အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထားသောရက်စွဲကိုဆိုသည်။
- (ဇ) အမှတ်တံဆိပ်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထည်သော သို့မဟုတ် ထုပ်ပုံးဆောပစ္စည်းတစ်ခုခုပေါ်တွင် တစ်နည်းနည်းဖြင့် မြင်သာအောင် ဖော်ပြထားသည့် အမှတ်အသားကို ဆိုသည်။
- (ဈ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းဆုံးသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖော်စပ်ထုတ်လှပ်ရာတွင် အမိကထည်သွင်းအသုံးပြုရသော အာကာရိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။

- (ည) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့်  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို  
ဆိုသည်။
- (၅) လိုင်စင်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း  
အတွက် ထုတ်ပေးသည့်ခွင့်ပြုခိုင်းကိုဆိုသည်။
- (၆) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
ထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသောလုပ်ငန်းဆောင်တာများ  
ကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင်  
ရာသည်လုပ်ငန်းများအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုရာကို  
ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်းပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေး  
ရုံး၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းရှင်း ပရေဆေးဆိုင်များတွင် ဝေဒနာ  
ရှင်များအတွက်ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိ ဆေးကု  
သရာတွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်စေ၊ ပည်သူမဆို ကိုယ်တိုင်  
သုံးခွဲရန်ဖြစ်စေ ဆေးနည်းဆေးညွှန်းအရဆောင်ရွက်သော  
တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ ဆေးပြီးတို့ ဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများ  
မပါဝင်။
- (၇) ဆေးမြို့ဗိုလ်ဆိုသည်မှာ အလျယ်တက္ကဖော်စပ်သုံးခွဲနိုင်သော  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (၈) အရည်အသွေးအာမခံချက်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
ထုတ်လုပ်သူက မိမိ၏ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတွင် ဖော်ပြသော  
ရောဂါတစ်မျိုးအတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါ  
များအတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက်ရောက်မွှေ့ရှုံး စစ်မှန်ပြီး  
ဆေးဥပဒ်ကင်းကြောင်း အာမခံခြင်းကိုဆိုသည်။
- (၉) ကြော်ပြောခြင်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများတွင်ကျယ်စွာ  
ဖြန့်ဖြူးရောင်းချိနိုင်ရေးအတွက် တစ်နည်းနည်းဖြင့် အများ  
သိရှိအောင် ဆောင်ရွက်ခြင်းကိုဆိုသည်။
- (၁၀) မူလခါတ္ထာန်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမူနာများကို  
မိတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က အမိန့်ကြော်ပြောစာ  
ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသောမိတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။

(က) အယူခဲ့ခါတ်ခွဲခန်းဆိုသည်မှာ မူလခါတ်ခွဲခန်းများမှ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှု မှတ်ချက်နှင့်စစ်လျဉ်း၍ ပြဿနာတစ်ခုတစ်ရာ ပေါ်ပေါက်လာသည့်အခါးဖြစ်စေ တစ်ဖက်ဘက်မှ ကျော်မှုမရှိဘဲဖြင့် အယူခံဝင်သည့် အခါးဖြစ်စေ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမ္မနာကို ထပ်မံစစ်ဆေးပြီး ယင်းဆေးဝါးများ ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှုနှင့်စစ်လျဉ်း၍ အပြီးသတ် အဆုံးအဖြတ်ပြုခိုင်ရန် အာဏာရိုင်အဖွဲ့က သီးခြားသတ်မှတ် ပေးသော ခါတ်ခွဲခန်းကိုဆိုသည်။

အခန်း(၂)

ရည်ရွယ်ခုတ်များ

- ၃။ ဤဥပဒေ၏ပည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-
- (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာရောင်း၊
- (ခ) အုပေသအေးခွဲစစ်မှုနှင့်ကောင်းမွန်ပြီး ဆေးဥပဒေကိုတာ အကျိုးအောက်ရောက်လှုပို့ဆော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူ့တို့ ဆုံးခွဲခိုင်ရန်၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို စနစ်တကျမှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

ဘန်း (၃)

အာကာရိုင်အဖွဲ့ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းအဖွဲ့၏လုပ်ငန်းတာဝန်များ

- ၄။ အစိုးရသည် ဤညပဒေပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များ၊  
ဆောင်ရွက်ရန်အလိုင်း သင့်လျော်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာ  
ကျမ်းကျင်သူများ၊ ပညာရှင်များကို အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေအရ  
ဖွဲ့စည်းသော မြန်မာ့ဆိုင်ရာစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာကာရိုင်အဖွဲ့  
တွင် ဖြည့်စွက်ဖွဲ့စည်းရမည်။
- ၅။ အစိုးရဝန်ထမ်းမဟုတ်သော အာကာရိုင်အဖွဲ့ဝင်သည် ကျန်းမာရေး  
ဝန်ကြီးဌာနက သတ်မှတ်သည့်ရှိုးမြှင့်ငွေကို ခံစားခွင့်ရှိသည်။
- ၆။ ပုဂ္ဂမ ၄ အရ ဖွဲ့စည်းသောအာကာရိုင်အဖွဲ့၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ  
အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-
- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ မူဝါဒချမှတ်  
ခြင်း၊
  - (ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန် လျောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
နှင့်စပ်လျဉ်း၍ သမားစဉ်ဆက်ဖော်စပ်အသုံးပြုခြင်းများ၊  
ဆေးကျမ်းများနှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိ-မရှိ၊ အရည်အသွေးနှင့်  
အကျိုးသက်ရောက်မှု ရှိ-မရှိ၊ ဘေးဥပဒ်ကင်းရှင်းမှု ရှိ-မရှိ၊  
တိုကို လိုအပ်သလိုစိစစ်စေခြင်း၊ စစ်းသပ်စေခြင်း၊ စစ်ဆေး  
စေခြင်း၊
  - (ဂ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ရန်  
အတွက် လိုင်စပ်လျောက်ထားခွင့်ရှိသူ၏ အရည်အချင်းများ၊  
သတ်မှတ်ခြင်း၊ လိုင်စပ်စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
  - (ဃ) မှတ်ပုံတင်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အမှတ်တံဆိပ်  
ပြုလုပ်ခြင်း၊ အမှတ်တံဆိပ်ပြင်ဆင်ပြောင်းလဲခြင်း၊ ကြိုင်း  
ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ခြင်း၊

- (c) မှတ်ပုံကိုယားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါး အရည်အသွေး  
အာမခံခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ခြင်း၊
- (d) အမိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရွှေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (e) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းများ  
ကိုကြော်ခြင်း၊
- (f) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရှင်မသင့်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို စိစစ်၍  
ကျိုးမာရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ တင်ပြခြင်း၊
- (g) မျိုးသုံးမည်အန္တရာယ်ရှိသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း  
များကို ထိန်းသိမ်းစောင့်ရောက်စိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီး  
ဌာနများနှင့်ညီးစွမ်း ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (h) တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကုန်ကြမ်း စုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်  
ခြင်း၊ ဆိုလျောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့်စပ်လျဉ်း၍  
နည်းပညာများ ဖြန့်ဖြူးစေခြင်း၊
- (i) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဆင့်အတန်းမြင်မှားရေးနှင့် စောင်မီရေး  
အတွက် သုတေသနလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ရန်လမ်းညွှန်  
ခြင်း၊
- (j) တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း  
ထုတ်လုပ်သော သို့မဟုတ် ပြည်ပမှတ်သွေးသွေးသော  
အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများအား အကြိုဥာက်ပေးခြင်း၊
- (k)- တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ ကျယ်ကျယ်ဖြန့်ဖြုံး  
သုံးစွဲရေးအတွက် ပညာပေးလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်စေခြင်း၊
- (l) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာကိစွာရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက်  
စိုင်ရန် လိုအပ်သောကော်မတီများ စွဲ့စည်းခြင်းနှင့်  
ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များသတ်မှတ်ခြင်း၊

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဤဗြို့ကြပ်နိုင်ရန်  
ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်များတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
ဤဗြို့ကြပ်ရေးကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီ  
များ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊  
(က) မူလခါတ်ခွဲခန်းနှင့် အယူခံခါတ်ခွဲခန်းများ သတ်မှတ်ခြင်း။

၇။ ဘာကာလိုင်အဖွဲ့သည် ဂိဝါဒကွဲပြားမှူး သို့မဟုတ် အငြင်းပွားမှုများ  
ပေါ်ပေါက်သော ပစ္စည်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဖြစ်  
လည်းကောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ်လည်းကောင်း  
သတ်မှတ်နိုင်ခြင်းရှိမရှိ စိစစ်ဆုံးဖြတ်ပေးရမည်။

၈။ ဘာကာလိုင်အဖွဲ့သည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများ စုဆောင်းခြင်း၊  
ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သို့လျော်ခြင်း၊ ရောင်းဝယ်ခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊  
ပြည်တွင်းသို့ တင်ပို့ခြင်းများကိုဤဗြို့ကြပ်နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီး  
ဌာနနှင့် ညီးမြှုပ်နည်းဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

၉။ ဘာကာလိုင်အဖွဲ့သည် ဒိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို အဖွဲ့အစည်း  
တစ်ရပ်ရပ် သို့မဟုတ် ပုံမှန်တစ်ညီးပီးအား လွှာအပ်၍ ဆောင်ရွက်  
စေနိုင်သည်။

အခန်း (၄)  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း

- ၁၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင်လိုသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ  
အာကာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ရမည်။
- ၁၁။ အာကာပိုင်အဖွဲ့သည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန်လျှောက်ထားသော  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုအပ်သလိုစိစစ်စေခြင်း၊ စမ်းသပ်စေခြင်း၊  
စစ်ဆေးစေခြင်းပြုလုပ်ပြီး ယင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင်  
ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။
- ၁၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်သက်တမ်း၊ မှတ်ပုံတင်ခာ၊ မှတ်ပုံတင်  
သက်တမ်းတိုးမြှင့်ဆတို့သည် အာကာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည်အတိုင်း  
ဖြစ်သည်။
- ၁၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသည်-  
(က) ကျသင့်သောမှတ်ပုံတင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊  
(ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်  
အပြင် အာကာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြား  
ချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊  
(ဂ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည်အခါ သတ်မှတ်ထားသော  
မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခဲ့ ပေးဆောင်၍ သက်တမ်း  
တိုးမြှင့်နိုင်သည်။
- ၁၄။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ  
စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ အာကာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်  
သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း  
စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက အာကာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှာအပ်ခြင်းခံရသော  
အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် မှတ်ပုံတင်ကို ကာလ  
အကန့်အသတ်ဖြင့် ရှုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း  
ပြုနိုင်သည်။

- ၁၅။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်ရတ်သိမ်းခြင်းခံရသည့်  
ကန့်သတ်သည့်ကာလ ကုန်ဆုံးသောအခါ မှတ်ပုံတင်အသစ်  
ထုတ်ပေးရန် အာကာပိုင်အဖွဲ့သို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။
- ၁၆။ တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသည့် ဒီမိုလက်ဝယ်၏  
မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍  
အာကာပိုင်အဖွဲ့က ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

**အဆုံး (၅)**

**လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း**

- ၁၇။ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်လိုသူသည်  
သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ အာကာပိုင်အဖွဲ့သို့ လိုင်စင်လျှောက်ထား  
ရမည်။
- ၁၈။ အာကာပိုင်အဖွဲ့သည် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းကို သတ်မှတ်ချက်  
များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိမရှိ စိစစ်စေခြင်း၊ လိုအပ်ပါက  
စစ်ဆေးခေါ်ခြင်းများဖြူလျပ်စီး လိုင်စင်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ်  
ခြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။
- ၁၉။ လိုင်စင်သက်တစ်ဦး၊ လိုင်စင်ခုနှင့် လိုင်စင်သက်တစ်ဦး တိုးမြှင့်ခတိုးသည်  
အာကာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည့်အတိုင်းဖြစ်သည်။
- ၂၀။ လိုင်စင်ရရှိသူသည်-  
(က) ကျေသင့်သောလိုင်စင်ဆက် ပေးဆောင်ရမည်၊  
(ခ) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်အပြင်  
အာကာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်  
များကိုလည်း လိုက်နာရမည်။

(က) လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ လိုင်စင်သက်တမ်း  
တိုးမြှင့်ခပေးဆောင်၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်လိုင်သည်။

J၁။ လိုင်စင်ရှုံးက လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ အာကာလိုင်  
အဖွဲ့က ထုတ်ပြုသည့်အနီး၊ အျောက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ。  
ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှုပါက အာကာလိုင်အဖွဲ့က  
တာဝန်လွှာအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည်  
လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ်  
ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုခိုင်သည်။

J၂။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် လိုင်စင်ရပ်သိမ်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည်  
ကာလ ကုန်ဆုံးသောအခါ လိုင်စင်အသစ်ထုတ်ပေးရန် သတ်မှတ်ချက်  
များနှင့်အညီ အာကာလိုင်အဖွဲ့သို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။

J၃။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည်-  
(က) ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအတွက် လိုင်စင်ထပ်မံ  
လျှောက်ထားခြင်း မရှိစေရ၊  
(ခ) မိမိလက်ဝယ်ရှိအရည်အသွေးပြည်မီသည်ဟု အာကာလိုင်အဖွဲ့က  
သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထား  
သော အခြားသူတစ်ဦးဦးအား ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း  
လွှာပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်း ပြုခိုင်သည်၊  
(ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိအရည်အသွေးပြည်မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်  
စစ်လျဉ်း၍ အာကာလိုင်အဖွဲ့က အျောက်တော်းသည်အတိုင်း  
လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

J၄။ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ  
ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည် အရည်အသွေးမပြည်မီသော တိုင်းရင်း  
ဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းနိုင်ရန် ပြည့်နှယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်  
တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြံ့ရေးကော်မတီမှုပျားသို့ အျောက်တော်းသည်။

အန်း (၆)  
အယူခံခြင်း

- ၂၅။ အာကာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှာအပ်ခြင်းခံရသောအဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ်  
ပုဂ္ဂိုလ်က တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည် အောက်ပါ  
ဆုံးဖြတ်ချက်တစ်ပိုင်ကို မကျေနှင့်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက်  
ချမှတ်သည်နေ့မှ ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း အာကာပိုင်အဖွဲ့သို့  
အယူခံနိုင်သည်-
- (က) မှတ်ပုံတင်ပေါရိုင်းပယ်ခြင်း၊ မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်  
အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ခ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန်ခြင်းပယ်ခြင်း၊ လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်  
အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- ၂၆။ အာကာပိုင်အဖွဲ့ကချမှတ်သည် ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ်  
ဖြစ်စေရမည်။

အန်း (၇)  
တားမြစ်ချက်များ

- ၂၇။ မည်သူဗျာ အောက်ဖော်ပြပါတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လှပ်ခြင်းမဖြေရ-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း  
သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်း  
ဆေးဝါး၊
- (ဂ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြား  
စာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

- ၂၈။ မည်သူမျှအောက်ဖော်ပြပါတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
  - (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း  
သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်း  
ဆေးဝါး၊
  - (ဂ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
  - (ဃ) သုံးခွဲရန်မသင့်ဟု ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြား  
စာတုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၂၉။ မည်သူမျှလိုင်စင်မရှိဘဲ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ။

၃၀။ လိုင်စင်ရှိသူသည်-

- (က) လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာရန်  
ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရာ၊
- (ခ) ဤဥပဒေအရ ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ အာဏာပိုင်  
အဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကဖြစ်စေ  
ထုတ်ပြန်သည်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရန်  
ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရာ။

### အသုံး(၈) ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်အက်များ

- ၃၁။ မည်သူမဆို ပုံမှန်မ ၂၇ သို့မဟုတ် ပုံမှန်မ ၂၈ ပါ ပြုဌာန်းချက်  
တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျွဲ့လွှုံးကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်း  
ခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒေါ်ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်  
၃၃ နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒက်နှစ်ရပ်လှုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။ ထို့ပြင်  
ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သည် သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့  
ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းယဉ်ခြင်းခံရမည်။

- ၃၂။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၉ ပါ ပြောန်းချက်ကျိုးလုံး  
ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိဘော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်  
သည်ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား ငွေဒက်ကျပ် ၃၀၀၀၀  
အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၃ နှစ်အထိ ပြစ်စေ၊ ဒက်နှစ်ရပ်  
လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။
  - (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားဘော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည်  
ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား ငွေဒက်ကျပ် ၁၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊  
ထောင်ဒဏ် ၂ နှစ် အထိဖြစ်စေ၊ ဒက်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ  
ကျခံရမည်။
  - (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်ဘော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း  
ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာ့အဖြစ် သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။
- ၃၃။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ပုဒ်ပ ၃၀ ပါ ပြောန်းချက်တစ်ရပ်ငြုပ်ကို  
ဖောက်မျက်ကျိုးလုံးကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူ  
အား ငွေဒက်ကျပ် ၅၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၁ နှစ်  
အထိဖြစ်စေ၊ ဒက်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။
- အန်း (၉)  
အထွေထွေ
- ၃၄။ ၁၉၂၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ  
ဥပဒေတွင် မည်သို့ပင် ပြောန်းပါရှိစေကာမူ တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
ကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဤဥပဒေပြောန်းချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာ  
ဆောင်ရွက်ရမည်။
- ၃၅။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် အနီးရွှေ့န သို့မဟုတ် အနွဲ့အစည်း  
တစ်ခုခုအား ဤဥပဒေပါ ပြောန်းချက်တစ်ရပ်ငြုပ်ကို လိုက်နာ  
ဆောင်ရွက်စေခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

- ၃၆။ ပြည်ပသို့တင်ထိရန် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခွင့်ရှိသော အစိုးရွှောန  
သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုသာ တင်ထိ ခွင့်ပြုခိုင်သည်။
- ၃၇။ ဤဥပဒေပြုွှောန်းသည်နေ့တွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း  
လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်နေသူသည် အာကာလိုင်အဖွဲ့ကသတ်မှတ်ပေးသည်  
အချိန်ကာလအတွင်း မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်ရယူခြင်းတို့ကို  
ဆောင်ရွက်ရမည်။
- ၃၈။ ဤဥပဒေအရတရားခွဲဆိုရာတွင် ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးွှောန သို့မဟုတ်  
ဤကိစ္စအလို့ငှာ လုပ်ပိုင်ခွင့်လွှာအပ်ခြင်းခံရသည် အဖွဲ့အစည်း  
သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်ကြိုတင်ခွင့်ပြုခိုင်ရယူရမည်။
- ၃၉။ တည်ဆောပဒေတစ်ရပ်ရှစ်အရ ခွင့်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်ပသို့  
တင်ထိသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို သက်ဆိုင်ရာအစိုးရွှောန သို့မဟုတ်  
အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုကာ ဖော်ဆိုရပိုလျှင် အာကာလိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်  
ထားသောနည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှာပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း  
ဖြေရမည်။
- ၄၀။ အာကာလိုင်အဖွဲ့၏ရုံးလုပ်ငန်းများကို တိုင်းရင်းဆေးပည့်ဦးစီးွှောနက  
ဆောင်ရွက်ရမည်။
- ၄၁။ ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးွှောနသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်း  
များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် စီမံလက်အောက်ရှိဝန်ထမ်းများကို  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးများများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။  
ထို့အပြင် အမြားဝန်ကြီးွှောနများနှင့်သို့မျိုင်းလျှက် သင့်လျော်သည်  
ဝန်ထမ်းများကိုလည်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးများများအဖြစ်  
တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

- ၄၂။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ ဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ခဲ့သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်းသည်အမိန့်၊ ဗျားမြားမျက်များသည် ဤဥပဒေနှင့်မသန့်ကျင်သရွေ ဆက်လက် ကျင့်သုံးနိုင်သည်။

၄၃။ ဤဥပဒေပြောန်းချက်များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်-

  - (က) ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို အစိုးရအဖွဲ့၏သဘောတူညီချက်ဖြင့် ထုတ်ပြန်နိုင်သည်၊
  - (ခ) ကျွန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၊ အာဏာဂိုင်အဖွဲ့၊ သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုအပ်သောအမိန့်၊ ဗျားမြားမျက်များကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ပု) သန်းချွေ  
စိုလ်ချုပ်မှူးကြီး

289

နိုင်ငြေတော်ဖြစ်ဝပ်ရှုံးမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့

တိုင်းရှင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေ

တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေ  
(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုလွှာတ်တော် ဥပဒေအမှတ် ၈။)

၁၃၃၅ ခုနှစ်၊ တပို့တွဲလက္ခဏ်နေ့

(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ ဖေဖော်ဝါရီလ ၂၇ ရက်)

ပြည်ထောင်စုလွှာတ်တော်သည် ဤဥပဒေကို ပြဌာန်းလိုက်သည်။

၁။ ဤဥပဒေကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့်  
ဥပဒေ ဟု၏တွင်စေရမည်။

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုံမှန် ၂ တွင် -

(က) ပုံမွဲ (က)၌ “တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ လူနှင့်  
တိရှိဘန်တို့အတွက် ရောဂါရာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊  
ကုသရန်၊ ကျွန်းမာရေး တို့တက်စေရန် တိုင်းရင်းဆေး  
ပညာကို အခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာ  
ကိုယ်ပေါ်တွင် တို့ကိုရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်စိုက်၍ဖြစ်စေ  
အသုံးပြုရန် အနောက်တိုင်းဆေးများ မပါဝင်သော  
ပြည်တွင်းတွင် ဖော်စပ်သည့် ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။”ဟု  
အစားထိုးရမည်။

(ခ) ပုံမွဲ(၅)၌ ပါရှိသော “ဆေးဖြီးတို့”ဆိုသည့် စကားရပ်  
ကို “အလွယ်တကူ” ဖော်စပ်သုံးစွဲနိုင်သော အရပ်သုံး  
ဆေးဝါး”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

(ဂ) ပုံမွဲ (ခ) ကို ပယ်ဖျက်ရမည်။

(ဃ) ပုံမွဲ (ပ)၊ (က)၊ (တ) နှင့် (ထ) တို့ကို ပုံမွဲ(ခ)၊  
(ပ)၊ (က) နှင့် (တ) တို့အဖြစ် ပြောင်းလဲသတ်မှတ်  
ရမည်။

၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုံမှန် ၃၁ တွင် ပါရှိသော “ငွောက်  
ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိ ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွောက်ကျပ် ၃၀၀၀၀  
သုံးသိန်းအထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၄။ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဥပဒေ ပုံမှန် ၃၂ တွင် -

(က) ပုံမွဲ(က)၌ ပါရှိသော “ငွောက်ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိ  
ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွောက်ကျပ် သုံးသိန်း  
အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

(ခ) ပုံမွဲ(ခ)၌ ပါရှိသော “ငွောက်ကျပ် ၁၀၀၀၀ အထိ  
ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွောက်ကျပ် တစ်သိန်း  
အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၅။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုံစံမ ၃၃ တွင်ပါရှိသော “ငွေဒက်ကျုပ် ၅၀၀၀ အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွေဒက်ကျုပ် ငါးသောင်း အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၆။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုံစံမ ၄၃ တွင် ပုံစံမခွဲ (က) ၌ ပါရှိသော “လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို ပယ်ဖျက်ပြီး ပုံစံမခွဲ (ခ) ၌ “ညွှန်ကြားချက်”ဆိုသည့် စကားရပ်၏ နောက်တွင် “နှင့် လုပ်ထုံး လုပ်နည်းများ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို ဖြည့်စွဲက်ရမည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေ  
အရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

နိုင်ငံတော်သမ္မတ  
ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်